

**BIJLAGE I**

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## **1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

INGELVAC PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

## **2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING**

Per dosis van 2 ml:

### **Werkzaam bestanddeel:**

#### Lyofilisaat:

Levend geattenuerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam ATCC VR 2332: tenminste  $10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>\* virusdeeltjes

\* Cell Culture Infective Dose 50%

### **Hulpstoffen:**

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

## **3. FARMACEUTISCHE VORM**

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie.

## **4. KLINISCHE GEGEVENS**

### **4.1 Doeldiersoort**

Varken.

### **4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort**

Actieve immunisatie van varkens vanaf de leeftijd van 3 weken ter vermindering van de ernst van door Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus veroorzaakte verschijnselen (viremie, leukopenie, hyperthermie en vertraagde groei).

Actieve immunisatie van fok- en vermeerderingsvarkens ter vermindering van de ernst van door Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus veroorzaakte verschijnselen (vroeggeboorte, toename doodgeboren en gemummificeerde biggen en zwakke biggen).

Na vaccinatie met dit diergeneesmiddel volgens voorschrift is een immuniteitsduur van 4 maanden aannemelijk gemaakt.

### **4.3 Contra-indicaties**

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

Niet gebruiken bij geslachtsrijpe beren.

#### **4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

Het vaccinvirus kan worden verspreid en overgedragen op andere varkenspopulaties die in contact komen met het gevaccineerde varken.

De duur van de potentiële virusoverdracht kan verschillen. Het is daarom af te raden het vaccin te gebruiken of met het product gevaccineerde dieren te introduceren in varkensbestanden waar een bestaande seronegatieve status voor PRRSV gehandhaafd dient te blijven.

Vaccinatie van PRRS negatieve bedrijven voor de dekking kan leiden tot kortstondige afname van de reproductieresultaten.

#### **4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

##### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Alleen toepassen bij gezonde dieren.

Vaccinatie dient gericht te zijn op een homogene immuniteit in de doelpopulatie op boerderijniveau.

PRRS-virus-naïeve fokdieren (bijv. vervangende gelten van PRRS-virusnegatieve kuddes) die in een met PRRS geïnficeerde kudde worden ingebracht, moeten vóór de eerste inseminatie worden gevaccineerd. Vaccinatie moet bij voorkeur plaatsvinden in een aparte quarantaine-eenheid. Er moet een overgangperiode in acht worden genomen tussen de vaccinatie en de verplaatsing van de dieren naar de fokeenheid. Deze overgangperiode dient langer te zijn dan de uitscheidingsfase van het PRRS MLV-vaccin na vaccinatie.

Wissel in een kudde niet standaard twee of meer commerciële PRRS MLV-vaccins af die op verschillende stammen gebaseerd zijn.

Gebruik niet tegelijkertijd verschillende PRRS MLV-vaccins op basis van verschillende stammen van hetzelfde genotype op dezelfde boerderij om het potentiële risico op recombinatie tussen PRRS MLV-vaccinstammen van hetzelfde genotype te beperken. Bij overschakeling van het ene naar het ander PRRS MLV-vaccin moet een overgangperiode in acht worden genomen tussen de laatste toediening van het huidige vaccin en de eerste toediening van het nieuwe vaccin. Deze overgangperiode dient langer te zijn dan de uitscheidingsperiode van het huidige vaccin na vaccinatie.

##### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Geen.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

Een geringe verhoging van de lichaamstemperatuur kan voorkomen.

In zeldzame gevallen zijn shock-achtige reacties in de vorm van braken en circulatoir falen waargenomen direct na vaccinatie; zeer zelden was de uitkomst fataal.

In het geval van dergelijke reacties zijn adrenaline, glucocorticoïden en antihistaminica (waar nodig met calcium) geïndiceerd.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

#### **4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

Niet gebruiken bij drachtige zeugen of gelten.

#### **4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

#### **4.9 Dosering en toedieningsweg**

Voor intramusculair gebruik.

Ter vermindering van de ernst van door PRRS-virus veroorzaakte verschijnselen:

- *Viremie, leukopenie, hyperthermie en vertraagde groei*: enkelvoudige vaccinatie, met één dosis per dier vanaf de leeftijd van 3 weken
- *Reproductief*: gelten en zeugen: enkelvoudige vaccinatie, met één dosis per dier op 3 weken vóór het dekken

Bereiding: voeg de steriele suspenseervloeistof toe aan het lyofilisaat en schud tot dit volledig is gesuspendeerd.

#### **4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk**

Bij overdosering zijn geen andere ongewenste effecten bekend dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 4.6.

#### **4.11 Wachtijd(en)**

Vlees en slachtafval: nul dagen

### **5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN**

ATCvet-code: QI09AD03

Levende virale vaccins voor varkens.

Stimulatie van actieve immuniteit tegen Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus.

## **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Lyofilisaat:

Natriumchloride

Sucrose

Gelatine

Suspendeervloeistof:

Water voor injecties

### **6.2 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspendeervloeistof bijgevoegd voor gebruik met het diergeneesmiddel.

### **6.3 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Houdbaarheid na suspenderen of reconstitutie volgens instructies: direct gebruiken, niet bewaren.

### **6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Bewaren in een koelkast (2°C - 8°C).

Beschermen tegen licht.

### **6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Lyofilisaat flacon:

Amberkleurige glazen (type I) flacon met een inhoud van 20 ml (10 doses) of 100 ml (50 doses). De flacon is voorzien van een butylrubber stop en een aluminium felscapsule.

Suspendeervloeistof flacon:

Heldere glazen (type I) flacon met een inhoud van 20 of 100 ml. De flacon is voorzien van een grijze butylrubber stop en een aluminium felscapsule.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

## **7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger strasse 173

55216 Ingelheim am Rhein

Duitsland

**8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8749

**9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/  
VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening: 22 november 1995

Datum van laatste verlenging: 11 september 2000

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

6 april 2023.

**KANALISATIE**  
UDD

**BIJLAGE II**

- A. FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN EN BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN HET GEBRUIK**
- C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)**

**A. FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Binger strasse 173  
55216 Ingelheim am Rhein  
Duitsland

**B. VOORWAARDEN EN BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK**

UDD

**C. VERMELDING VAN DE MAXIMUMWAARDEN VOOR RESIDUEN (MRL's)**

Niet van toepassing.



**BIJLAGE III**

**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

**A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Omdoos**

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 2 ml:

**Werkzaam bestanddeel:**

Levend geattenuerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam ATCC VR 2332: tenminste  $10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>\* virusdeeltjes

\* Cell Culture Infective Dose 50%

**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie

**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

20 ml (10 doses)

100 ml (50 doses)

**5. DOELDIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Varken

**6. INDICATIES**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**8. WACHTTIJD(EN)**

Vlees en slachtafval:

nul dagen

**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN). INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Accidentele toediening is gevaarlijk.

**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

Na reconstitueren direct gebruiken.

**11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Bewaren in een koelkast (2°C - 8°C).

Beschermen tegen licht.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN  
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET  
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. - UDD

**14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE  
HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Binger strasse 173  
55216 Ingelheim am Rhein,  
Duitsland

**16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8749

**17. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot {nummer}

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**Label**

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per dosis van 2 ml:

**Werkzaam bestanddeel:**

Levend geattenuëerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam ATCC VR 2332: tenminste  $10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>\* virusdeeltjes

\* Cell Culture Infective Dose 50%

**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie

**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

20 ml (10 doses)

100 ml (50 doses)

**5. DOELDIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Varken

**6. INDICATIES**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**8. WACHTTIJD(EN)**

Vlees en slachtafval: nul dagen

**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN). INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Accidentele toediening is gevaarlijk.

**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

Na reconstitutie direct gebruiken.

**11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Bewaren in een koelkast (2°C - 8°C).

Beschermen tegen licht.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN  
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET  
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. - UDD

**14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET INDE  
HANDEL BRENGEN**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger strasse 173

55216 Ingelheim am Rhein

Duitsland

**16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8749

**17. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD**

**Label steriel solvens**

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Steriel solvens

**2. GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL**

Suspendeervloeistof voor Ingelvac PRRS MLV

**3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN**

Samenstelling: water  
voor injectie 20 ml  
(10 doses)  
100 ml (50 doses)

**4. TOEDIENINGSWEG(EN)**

IM

**5. WACHTTIJD(EN)**

Vlees en slachtafval: nul dagen

**6. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}  
Na reconstitutie direct gebruiken.

**8. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik . - UDD

**9. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8749

**A. BIJSLUITER**



## **BIJSLUITER**

### **Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens**

#### **1. NAAM EN ADRES VANDE HOUDER VANDE VERGUNNING VOOR HET INDE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Binger strasse 173  
55216 Ingelheim am Rhein  
Duitsland

#### **2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

#### **3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per dosis van 2 ml:

##### **Werkzaam bestanddeel:**

Levend geattenuëerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam ATCC VR 2332: tenminste  $10^{4,9}$  CCID<sub>50</sub>\* virusdeeltjes

\* Cell Culture Infective Dose 50%

#### **4. INDICATIES**

Actieve immunisatie van varkens vanaf de leeftijd van 3 weken ter vermindering van de ernst van door Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus veroorzaakte verschijnselen (viremie, leukopenie, hyperthermie en vertraagde groei).

Actieve immunisatie van fok- en vermeederingsvarkens ter vermindering van de ernst van door Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus veroorzaakte verschijnselen (vroeggeboorte, toename doodgeboren en gemummificeerde biggen en zwakke biggen).

Na vaccinatie met dit diergeneesmiddel volgens voorschrift is een immuniteitsduur van 4 maanden aannemelijk gemaakt.

#### **5. CONTRA-INDICATIES**

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

Niet gebruiken bij geslachtsrijpe beren.

#### **6. BIJWERKINGEN**

Een geringe verhoging van de lichaamstemperatuur kan voorkomen.

In zeldzame gevallen zijn shock-achtige reacties in de vorm van braken en circulatoir

falen waargenomen direct na vaccinatie; zeer zelden was de uitkomst fataal.  
In het geval van dergelijke reacties zijn adrenaline, glucocorticoïden en antihistaminica (waar nodig met calcium) geïndiceerd.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## **7. DOELDIERSOORT**

Varken.

## **8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK**

Voor intramusculair gebruik.

Ter vermindering van de ernst van door PRRS virus veroorzaakte verschijnselen:

- *Viremie, leukopenie, hyperthermie en vertraagde groei*: enkelvoudige vaccinatie, met één dosis per dier vanaf de leeftijd van 3 weken
- *Reproductief*: gelten en zeugen: enkelvoudige vaccinatie, met één dosis per dier op 3 weken vóór het dekken

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Bereiding: voeg de steriele suspenseervloeistof toe aan het lyofilisaat en schud tot dit volledig is gesuspenseerd.

## **10. WACHTTIJD**

Vlees en slachtafval: nul dagen

## **11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2°C - 8°C).

Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Houdbaarheid na reconstitutie volgens instructies: direct gebruiken, niet bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos na EXP.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Maternale antistoffen kunnen het resultaat van de vaccinatie ongunstig beïnvloeden.

Het vaccivirus kan worden verspreid en overgedragen op andere varkenspopulaties die in contact komen met het gevaccineerde varken. De duur van de potentiële virusoverdracht kan verschillen. Het is daarom af te raden het vaccin te gebruiken of met het diergeneesmiddel gevaccineerde dieren te introduceren in varkensbestanden waar een bestaande seronegatieve status voor PRRSV gehandhaafd dient te blijven.

Vaccinatie van PRRS negatieve bedrijven voor de dekking kan leiden tot kortstondige afname van de reproductieresultaten.

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Alleen toepassen bij gezonde dieren.

Vaccinatie dient gericht te zijn op een homogene immuniteit in de doelpopulatie op boerderijniveau.

PRRS-virus-naïeve fokdieren (bijv. vervangende gelten van PRRS-virusnegatieve kuddes) die in een met PRRS geïnfecteerde kudde worden ingebracht, moeten vóór de eerste inseminatie worden gevaccineerd. Vaccinatie moet bij voorkeur plaatsvinden in een aparte quarantaine-eenheid. Er moet een overgangperiode in acht worden genomen tussen de vaccinatie en de verplaatsing van de dieren naar de fokeenheid. Deze overgangperiode dient langer te zijn dan de uitscheidingsfase van het PRRS MLV-vaccin na vaccinatie.

Wissel in een kudde niet standaard twee of meer commerciële PRRS MLV-vaccins af die op verschillende stammen gebaseerd zijn.

Gebruik niet tegelijkertijd verschillende PRRS MLV-vaccins op basis van verschillende stammen van hetzelfde genotype op dezelfde boerderij om het potentiële risico op recombinatie tussen PRRS MLV-vaccinstammen van hetzelfde genotype te beperken. Bij overschakeling van het ene naar het ander PRRS MLV-vaccin moet een overgangperiode in acht worden genomen tussen de laatste toediening van het huidige vaccin en de eerste toediening van het nieuwe vaccin. Deze overgangperiode dient langer te zijn dan de uitscheidingsperiode van het huidige vaccin na vaccinatie.

### Dracht en lactatie:

Niet gebruiken bij drachtige zeugen of gelten.

### Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen, voor zover bekend.

### Onverenigbaarheden

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel, behalve de suspenseervloeistof bijgevoegd voor gebruik bij het diergeneesmiddel.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

6 april 2023.

**15. OVERIGE INFORMATIE**

**Verpakkingsgrootten**

20 ml, overeenkomend met 10 doses;

100 ml, overeenkomend met 50 doses.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 8749

**KANALISATIE**

UDD

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Comeniusstraat 6

NL-1817 MS Alkmaar

Tel: + 31 72 566 2424

Vetmedica.nl@boehringer-ingelheim.com